- For more records, click the Records link at page end.
- To change the format of selected records, select format and click Display Selected.
- To print/save clean copies of selected records from browser click Print/Save Selected.
- To have records sent as hardcopy or via email, click Send Results.

✓ Select All ★ Clear Selections

Print/Save Selected

Display Selected Free

**Format** 

## 1. 4/5/1 DIALOG(R)File 352:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

004464094

WPI Acc No: 1985-290972/198547

XRAM Acc No: C85-125991

Gel plate material for medical use - comprising polysaccharide and an aq. soln. of polyhydric alcohol Patent Assignee: MITSUBISHI ACETATE CO LTD (MIST ) Inventor: MOCHIDA N; SAWADA H; TABUCHI T; YAMAMOTO O Number of Countries: 007 Number of Patents: 004

Patent Family:

Patent No Kind Applicat No Kind Date Date EP 161681 Α 19851121 EP 85105991 Α 19850515 198547 B JP 60243140 19851203 JP 8499816 19840518 Α Α JP 60244264 19851204 JP 84103531 19840522 Α A JP 60246314 Α 19851206 JP 8499419 19840517 198604

Priority Applications (No Type Date): JP 84101929 A 19840521; JP 8499419 A

19840517; JP 8499816 A 19840518; JP 84103531 A 19840522

Cited Patents: 5. Jnl. Ref; A3...8717; EP 109269; JP 52061183; JP 53109933; JP 54051984; JP 58162249; JP 58167507; No-SR. Pub; US 3249109; WO 8400111

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 161681 A E 13

Designated States (Regional): CH DE FR GB LI NL

Abstract (Basic): EP 161681 A

A gel plate comprises a polysaccharide (I) and an aq. soln. of a polyhydric alcohol (II). Pref. (I) contains carrageenan (III) and esp. contains (III) and galactomannan (IV), pref. in a ratio (III):(IV) = 20:80 to 99:1. The (IV) is pref. locust bean gum.

(II) is e.g. sorbitol, glucose, sucrose, (di)ethyleneglycol, triethyleneglycol, propyleneglycol, polypropyleneglycol, butanediol or glycerol.

USE/ADVANTAGE - The gels have a higher gel melting temp., higher gel strength and lower viscosity than prior art gels made e.g. from polyacrylic acid and gelatin and minerals such as kaolin. The gels are esp. useful in medical applications as poultice components and percutaneous absorbents. Due to the higher gel melting temp. the gels do not run in use and do not leave a residue when sepd. from the skin of a patient; due to the higher gel strength, they do not need to be supported e.g. with (non) woven fabric and due to the lower gel viscosity, they do not pull the body hair upon removal to cause pain to the patient.

0/0

Title Terms: GEL; PLATE; MATERIAL; MEDICAL; COMPRISE; POLYSACCHARIDE;

AQUEOUS: SOLUTION: POLY: HYDRIC: ALCOHOL

Derwent Class: A96; B07; D22

International Patent Class (Additional): A61F-007/02; A61K-009/70;

C08L-005/12

File Segment: CPI

Derwent WPI (Dialog® File 352): (c) 2004 Thomson Derwent. All rights reserved.

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭60-244264

@Int\_Cl\_4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和60年(1985)12月4日

A 23 L 1/04

6760-4B

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

**劉発明の名称** ゲルプレートの製造方法

②特 願 昭59-99816

❷出 願 昭59(1984)5月18日

70発明  $\blacksquare$ 直 規 富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内 者 望 **29発 明** 老 Ш 淵 卓 富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内 砂発 明 者 凙  $\blacksquare$ 昭 富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内

の発明者 山 本 修 東京都世田谷区経堂5-36番5-306

⑪出 顋 人 三菱アセテート株式会 東京都中央区京橋2丁目3番19号

社

砂代 理 人 弁理士 吉沢 敏夫

#### 明細體

1. 発明の名称

ゲルプレートの製造方法

? 特許請求の範囲

1. 木/多価アルコールの比率が95/5乃至
4 0 /60 である多価アルコール水溶液に濃度
5 0 重量%以下の多糖類を溶解した溶液からプレートを作成し、しかる後、木/多価アルコールの比率を該プレートのそれより低下せしめる
ことを特徴とするゲルブレートの製造方法。

2. 多糖類が少なくともカラギーナンを含有した多糖類であることを特徴とする特許請求の範囲第1項記載のゲルブレートの製造方法。

3. ゲルブレートに含まれる水/多価アルコールの比率が 4 0 / 6 0 未満であることを特徴とする特許請求の範囲第1項記載のゲルブレートの製造方法。

3. 発明の詳細な説明

[技術分野]

本発明は多糖類を主成分とするプレート状ゲル

の製造方法に関する。

[従来技術]

多糖類ゲルとしては寒天等が知られているが、いずれも強度が低く、食用には供せられても工業用には用い難いものであった。又、ブレート状ゲルの潜在用途の1つである混布剤を例にとると、薬効成分を含有する湿布剤、経皮吸収剤等の基剤としてはポリアクリル酸とゼラチンとからなるゲルにカオリン等の鉱物を配したものなどが知られている。

しかしこのようなゲルを用いた基剤は成分が熱 可塑性でゲル溶解温度が低いため使用中にいわゆる「ダレ」が生じると共に剝離時皮膚面に含有物 の一部が残留するという欠点がある。又、ゲル強 度が低いため単独では湿布剤として用いることが できず、フィルム、織布、不織布等の支持体を必 要としている。

更に、これらのゲルは粘性が高く、 恵部から基剤をはがす時に体毛が引っ張られて苦痛を伴うという欠点がある。 本発明者らはこの様な現状から、

木発明者らはこの問題を解決すべく水分量の高い溶液から多糖類ゲルブレートを作成し、これを乾燥することにより水分量の低いゲルブレートを得ようと試みたところ、得られたゲルブレートに変効成分を含浸させると、非常に優れた吸収性を示すことを見出し、木発明に至ったものである。 「発明の目的」

本発明の目的は水分吸収性の優れたゲルブレー トの製造方法を提供することにある。

[発明の構成]

キシブロピル化誘導体を挙げることができる。

多雄類の中ではカラギーナン又はカラギーナンとこの他の多糖類の混合物であることが強伸度に 優れる点で好ましい。混合物の場合はカラギーナンが20%以上含まれていることが好ましい。

多価アルコールとしては例えばソルビット、ブドウ糖、庶糖、エチレングリコール、ジエチレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリークレングリコール、プタンジオール、グリセリンを挙げることができる。この多価アルコールにはゲルブレート表面の乾燥による被膜形成を抑制し、変効成分の徐放性を高める効果がある。

本免明において、ゲルブレートの製造にあたっては、その操作性から水と多価アルコールとの比率は95:5万至40:60である水溶液を用いることが必要である。40:60より水が少なくなると多糖類を実質的に均一に容解することが困強となる。逆に95:5より水が多くなると多価フルコールの特つ保水性を充分に発\*できなくな

即ち、本発明の要旨は水/多価アルコールの比率が95/5万至40/60である多価アルコール水溶液に濃度50重量%以下の多糖類を溶解した溶液からプレートを作成し、しかる後、水/多価アルコールの比率を該プレートのそれより低下せしめることを特徴とするゲルブレートの製造方法にある。

本発明において多糖類としてはゲル化能を有すであればどの様な多糖類を用いることが必要ない。このものでも他の物質との相乗作用によってゲルルにあるものであれば用いるを増類というう。この物をはガーとであるとですが、という表にはガアガムとほう来でとかがある。

また、ゲル化能を有する多糖類は多糖類誘導体であってもよい。この例としてグアガムのヒドロ

る傾向にある。

また、多価アルコール水溶液に溶解する多糖類の 濃度は 0 ・ 1 乃至 5 0 重量%である必要があり、 0 ・ 1 乃至 3 0 重量%であることが好ましい。 5 0 重量%を越えると均一に溶解するのが困難と なり、 0 ・ 1 重量%より低い濃度では多糖類のゲル化能が充分発揮できなくなる。

多糖類と多価アルコールの比率は1:500万至20:1であることが好ましく、1:50万至10:1であることがより好ましい。多価アルコールの比率がこの範囲より高いと多糖類が均一に溶解し難くなり、この範囲より低くなると得られるゲルブレートの保水性が低下し、かつ、乾燥した場合脆弱でもろくなる傾向を示し好ましくない。

プレートを作成する方法としては例えばカラギーナン等のゲル化能を有する多糖類を多価アルコール水溶液中に分散させ、加熱溶解させて得られる溶液を熱時、スリットより押し出したり、流延したりして平板状に成形し、これを冷却することにより得ることができる。第三物質の存在化でゲ

ル化する多糖類の場合はあらかじめ多糖類の多価 アルコール水溶液を調製し、この溶液に第三物質 を添加して平板状に腱型することが好ましい。

このプレートは50%以上の多価アルコール木 裕 被 を 含ん で おり、 水 / 多価 アルコール の 比 率 は 95/5乃至40/60となっている。ゲルプレ - トの水/多価アルコールの比率を該プレートの それより低下せしめる方法としては該プレートを 乾燥する方法を採用することができる。通常単独 でゲル化能を有する多糖類は可逆性ゲルを形成し 従って乾燥にあたって加熱乾燥は好ましくないと するのが常識であるが上記のゲルプレートは予想 に反して60~120℃という高い温度で加熱乾 燥しても形態がくずれることがないことが見出さ れた。乾燥として加熱乾燥する場合は多価アルコ ールが揮散しないことが好ましく、従って50乃 至130℃での乾式加熱をすることが好ましい。 加熱乾燥としてはホットプレート等どの様な装置 を用いることも可能である。もちろん減圧乾燥を 採用することができる。

#### 宝施侧上

乾燥によりもとのプレートより水分を減少させればそれだけ薬効成分等の水溶液の吸収性は高まるが、乾燥によりゲルプレートに含まれる水/多価アルコールの比率が40/60未満となるようにするのが好ましい。

本発明の方法で得られるゲルブレートには使用目的に応じて変効成分、水溶性高分子無機塩類等を添加することができる。変効成分としては経攻吸収可能な変剤であれば目的に応じどの様な変剤をも用いることができるが、サリチル酸エチレングリコール、カンフル、メントール、トウガラシ成分等の皮膚刺激剤、ブレドニゾロン、インドメタシン等の消炎額痛剤、抗生物質等を例示することができる。

### [実施例]

本発明を以下に実施例を用いてさらに詳しく説明する。

なお、実施例において透過率は対照を空気として、660nmの光の透過率を百分率表示した。
透明度はランベルトベールの法則で厚み10mm

ラフ用アプリケータを用いて流延成形して厚み 6 6 0 μのゲルプレートを作成した。このゲルブ レートを温度120℃のホットプレート上で10 分乾燥して厚み270μのゲルブレートを得た。 このゲルプレートは105℃、5時間の加熱減量 測定からカラギーナン7重量%、グリセリン73 重量%、水20重量%であることがわかった。こ のゲルプレートは透明度15%であり、極めて良 好な透明性を示した。このゲルプレートの強度は 14 kg/cm、伸度は145%、接着強度は 2 1 g / c m であった。このゲルプレートを 2 5 ℃の水中に10分間浸渍したところゲルプレート 重量当り2.9倍の水を吸収した。又、このゲル プレートを手首関節部に貼ったところ密着性は極 めて良好であり、皮膚に爽快感を与えた。さらに 関節部の伸縮に対し良好な追随性を示し、布やフ ィルム等の支持体が無くとも湿布薬基剤として充 分に使えることがわかった。また、透明性に優れ るため、手首に貼っても目立たなかった。

実施例 2

ンターカチォンがナトリウムである精製カ ラギーナン30gを水700m1中に分散させ、 これを攪拌下に85℃に加熱して溶解させ、均一 な溶液とした。この溶液にグリセリン300ml を添加し、さらに加熱したまま攪拌を続け均一に 分散させた。次にこの溶液を熱時に薄層クロマト グラフ用アプリケータを用いて流延成形して厚み 660 μのゲルプレートを作成した。このゲルブ レートを猖廉120℃のホットプレート上で10 分乾燥して厚みる00μのゲルブレートを得た。 このゲルプレートは105℃、5時間の加熱減量 測定からカラギーナン7重量%、グリセリン73 **重量%、水20重量%であることがわかった。こ** のゲルブレートの透明度は15%、強度は14kg / c m 、 伸度は 1 4 5 %、接着強度は 3 5 g / cmであった。このゲルプレートを手首関節部に 贴ったところ密着性は極めて良好であり、皮膚に 爽快感を与えた。さらに関節部の伸縮に対し良好 な追随性を示し、布やフィルム等の支持体が無く とも復布楽基剤として充分に使えることがわかっ

た。また、透明性に優れるため、手首に貼っても 目立たなかった。

#### [ 効 果 ]